

Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



EP 1 029 901 A1 (11)

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag: 23.08.2000 Patentblatt 2000/34

(51) Int. Cl.7: **C09D 5/08**, C09C 3/06

(21) Anmeldenummer: 00100416.7

(22) Anmeldetag: 10.01.2000

(84) Benannte Vertragsstaaten:

AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE

Benannte Erstreckungsstaaten: AL LT LV MK RO SI

(30) Priorität: 17.02.1999 DE 19906485

(71) Anmelder:

Metallgesellschaft Aktiengesellschaft 60325 Frankfurt am Main (DE)

(72) Erfinder:

- · Rentschier, Thomas, Dr. 47802 Krefeld (DE)
- · Föhr, Kirsten 47475 Kamp-Lintfort (DE)
- · Müller, Friedrich 47198 Duisburg (DE)

Anorganische Korrosionsschutz-Kombinationspigmente und Verfahren zu deren (54)Herstellung

Anorganische Korrosionsschutz-Pigmentkombination für Formulierungen für Grundanstriche und beschichtungen auf Metallen bestehen aus einem Gemisch von einem oder mehreren Pigmenten und einem Füllstoff. Zur Verbesserung der Korrosionsschutzwirkung sind Pigment(e) und Füllstoff gemeinsam gefällt.

Beschreibung

[0001] Die Erfindung betrifft anorganische Korrosionsschutz-Kombinationspigmente für Formulierungen für Grundanstriche und -beschichtungen auf Metallen, bestehend aus einem ein oder mehrere Pigmenten, ausgewählt aus Phosphat-, Polyphosphat- und Metalloxid-Pigmenten, und einen Füllstoff enthaltenden Gemisch.

[0002] Im Hinblick auf die Vermeidung von durch Korrosion verursachte Schäden, insbesondere an eisenhaltigen Werkstoffen, spielt die Wirkung von Korrosionsschutzpigmenten eine erhebliche Rolle. Dabei werden drei typische Wirkungsweisen unterschieden.

[0003] Pigmente mit physikalischer Korrosionsschutzwirkung sind chemisch inert und werden als inaktive bzw. passive Pigmente bezeichnet, deren Wirkungsweise darin besteht, daß sie die Diffusionswege für Wasser, Sauerstoff und korrosionsfördernde lonen erheblich verlängern und die Untergrundhaftung des Anstrichs und der Beschichtung verbessern. Ein Beispiel für ein solches passives Korrosionsschutz bewirkenden Pigments ist Eisenglimmer.

[0004] Pigmente mit chemischer Korrosionsschutzwirkung zeigen eine bestimmte Löslichkeit und sind in der Lage, bestimmte pH-Werte in der Beschichtung zu stabilisieren. Solche Pigmente werden als aktiv bezeichnet. Ihre Wirkungsweise basiert auf Wechselwirkungen im Grenzflächenbereich zwischen Pigment und Untergrund, Pigment und Bindemittel sowie Pigment und eingedrungenen Fremdionen. Dabei können sich Redoxreaktionen abspielen, so daß neue schützende Verbindungen können entstehen. Durch Seifenbildung mit dem Bindemittel bzw. Neutralisation der sauren Abbauprodukte bleibt in der Beschichtung ein bestimmter pH-Wert weitgehend eingestellt. Es werden die korrosionsaktiven lonen eliminiert. Als Beispiel ist hier Zinkoxid zu nennen.

[0005] Pigmente mit elektrochemischer Korrosionsschutzwirkung wirken passivierend auf die zu schützenden Metalloberflächen. Die Korrosionsschutzpigmente werden danach beurteilt, ob sie im "anodischen Bereich" oder im "kathodischen Bereich" wirksam sind. Pigmente, die die Auflösung des Eisens durch Schutzschichtenbildung verhindern, werden als im anodischen Bereich wirksam bezeichnet. Pigmente, die aufgrund ihres hohen Oxidationspotentials die Rostbildung unterbinden, werden als im kathodischen Bereich wirksam bezeichnet. Beispiele für im anodischen Bereich wirksame Pigmente sind Phosphate, für im kathodischen Bereich wirksame Pigmente sind es Chromate.

[0006] Die zunehmende Bedeutung des Korrosionsschutzes und die Erkenntnisse zu den Gesundheitsgefahren, die von bekannten blei- und chromathaltigen Korrosionsschutzpigmenten ausgehen, haben zur Weiterentwicklung der toxikologisch unbedenklicheren Korrosionsschutzpigmente auf der Basis von Phosphaten, insbesondere Zn₃ (PO₄)₂, gegebenenfalls in Kombination mit AlPO₄, ZnO sowie Molybdat-Wolframat- und Zirkonat-Pigmenten, metallischem Zink, organischen Pigmenten und reinen Barriere-Pigmenten, wie Eisenglimmer, geführt. Bekannt sind auch Korrosionsschutzpigmente aus Kombinationen von Phosphaten mit Boraten oder Silikaten (Ruf, J.: Anorganischer Metallschutz, Vincentz-Verlag, Hannover, 1993, insbesondere Seiten 248 bis 289).

[0007] Neben der Entwicklung von Korrosionsschutz-Pigmentkombinationen, wie solche beispielsweise aus der DE-A-27 14 138 und der DE-B-25 02 781 bekannt sind, spielt auch die Weiterentwicklung und Verbesserung der einzelnen Komponenten der Korrosionsschutz-Pigmentkombinationen eine Rolle im Hinblick auf eine Verbesserung des Korrosionsschutzes durch synergetische Effekte (DE-A-28 40 820, DE-A-26 56 779). Die Pigmentkombinationen werden entweder als Mischung oder als Einzelkomponenten in das Bindemittel, z. B. Alkydharz, eingebracht.

[0008] Neben einer Verbesserung des Korrosionsschutzes durch die einzelnen Pigmente und die Pigmentkombinationen kommt auch der korrosionsinhibierenden Wirkung der benutzten Füllstoffe eine wachsende Bedeutung zu. Füllstoffe sollen einerseits im klassischen Sinne ein Produkt verbilligen, andererseits sollen sie auch für verbesserte

und zusätzlich neue Eigenschaften des Produkts sorgen.

[0009] Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es, die eingangs beschriebene anorganische Korrosionsschutz-Pigmentkombination im Hinblick auf eine verbesserte Korrosionsschutzwirkung für Grundanstriche und -beschichtungen weiterzuentwickeln.

45 [0010] Die Lösung dieser Aufgabe erfolgt dadurch, daß Korrosionsschutzpigment und Füllstoff gemeinsam gefällt (Kopräzipitation) sind. Dieses Kombinationspigment besitzt eine mittlere Kongröße d₅₀ von 0,1 bis 5,0 μm, vorzugsweise 0,4 bis 2,0 μm. Das bzw. die Pigmente liegen homogen verteilt im Bindemittel vor, so daß wegen der größeren spezifischen Oberfläche der aktiven Komponenten eine verbesserte Korrosionsinhibierung erreicht wird.

[0011] Die Merkmale der Patentansprüche 2 bis 5 stellen vorzugsweise Ausgestaltungen der anorganischen Korrosionsschutz-Pigmentkombination gemäß Ansprüch 1 dar.

[0012] Zur Herstellung der durch Kopräzipitation gewonnenen anorganischen Korrosionsschutz-Pigmentkombination wird eine wäßrige Lösung oder Suspension von Ba₃(PO₄)₂ und/oder Ba(OH)₂ und/oder Ba(PO₃)₂ bei einer Temperatur von 40 bis 100°C mit einer wäßrigen Lösung von ZnSO₄ und/oder MnSO₄ und/oder Al₂(SO₄)₃ vermischt.

[0013] Im folgenden sind Kopräzipitate angegeben, die gemäß den angegebenen Reaktionsgleichungen als Korrosionsschutz-Pigmentkombinationen vorzugsweise in Betracht kommen:

Phosphatpigmente

Ba ₃ (PO ₄) ₂ +	3ZnSO; →	3BaSO, +	Zn; (PO;);	(1)
Ba; (PO4); +	3MnSO ₄ →	3BaSO ₄ +	Mn3(PO4)2	(2)
Ba; (PO ₄); +	$3 (Mn, Zn) SO_4 \rightarrow$	3BaSO ₄ +	(Mn, Zn) ₃ (PO ₄) ₂	3)
Ba ₃ (PO ₄) ₂ +	$Al_2(SO_4)_3 \rightarrow$	3BaSO ₄ +	2AlPO,	.4;
28a3(PO4)2+	3ZnSO ₄ +Al ₂ (SO ₄),	→6BaSO ₄ +	2A1PO ₄ +Zn ₂ (PO ₄) ₂	: 3)

2Ba ₃ (PO ₄) ₂ +	3MnSO ₄ +Al ₂ (SO ₄) ₃	→6BaSO ₄ +	2AlPO ₄ +Mn ₃ (PO ₄) ₂	; ő :
2Ba ₃ (PO ₄) ₂ +	3 (Mn, Zn) SO ₄ +Al ₂ (SO ₄);	→6BaSO₄ +	2AlPO ₄ +(Mn,Zn) ₃ PO ₄) ₂	(7)

Oxidische Pigmente

5

10

15

20

25

30

35

40

Ba (OH) 2 +	ZnSO₄ →	BaSO ₄ +	ZnO + H ₂ O	(8)
3Ba (OH) 2 +	$Al_2(SO_4)_3 \rightarrow$	3BaSO₄ +	2A100H+2H20	(9)

Phosphat und oxidische Pigmente

$\{Ba(OH)_2/Ba_3(PO_4)_2\} +$	ZnSO, →	Baso, +	ZnO+H ₂ O+Zn ₃ (PO ₄) ₂	(10).
${Ba(OH)_2/Ba_3(PO_4)_2} +$	$Al_2(SO_4)_{\frac{1}{2}} \rightarrow$	BaSO ₃ +	AlooH+H ₂ O+Al2O ₄	(11)

Polyphosphate

Ba (PO ₃) 2 +	(Zn,Mn)SO₄ →	Baso, +	(Zn,Mn) (PO ₃) ₂	(12)
3Ba(PO ₃) ₂ +	$Al_2(SO_4)_3 \rightarrow$	3BaSO ₄ +	2A1 (PO;);	(13)
4Ba(PO ₃) ₂ +	(Mn, Zn) SO ₄ +Al ₂ (SO ₄) ₃ →	4BaSO4 +	2Al (PO) 2+(Mn, Zn) (PO ₂) 2	(24)

Polyphosphate und oxidische Pigmente

{Ba (OH) 2/Ba (PO3) 2}	+	ZnSO₄ →	BaSO4	+	ZnO+H ₂ O+Zn (PO ₃) ₂	(15)
{Ba (OH) 2/Ba (PO3) 2}	+	$Al_2(SO_4)_3 \rightarrow$	BaSO ₄	+	ALOOH+H ₂ O+Al (PO ₃) ₃	(16)

[0014] Phosphate und Polyphosphate können gleichzeitartig nebeneinander verwendet werden. [0015] Die Erfindung ist nachstehend anhand mehrerer Ausführungsbeispiele näher erläutert.

1. Ausführungsbeispiel

[0016] Aus einer wäßrigen Suspension von Ba(OH)₂ · 8H₂O, enthaltend 4500 g BaSO₄, wird unter Zugabe von 40 %-iger Essigsäure eine klare Lösung hergestellt und unter ständigem Rühren auf eine Temperatur von 80°C erhitzt. Bei einer Zugabe innerhalb 90 Minuten von 3100 ml H₃PO₄, eine Konzentration von 218 g P₂O₅/l enthaltend, entsteht eine Suspension des unter diesen Bedingungen unlöslichen Bariumphosphates. Das Einstellen und Halten des pH-Wertes erfolgt mit 50 %-iger NaOH-Lösung. Unter ständigen Rühren werden bei einem pH-Wert von 6 im weiteren 10680 ml einer Zinksulfatlösung mit einem Gehalt von 87,3 g Zn/l zugegeben. Hierbei entsteht neben dem schwerlöslichen BaSO₄ als weiteres Fällungsprodukt Zn₃(PO₄)₂ · xH₂O. Nach einer Reifezeit von ca. 2 Stunden unter ständigem Rühren bei vorgegebener Temperatur und Kontrolle des pH-Wertes wird das entstandene Produkt abfiltriert, mit deionisiertem Wasser gewaschen, getrocknet und im Falle möglichst feinteiligen Materials anschließend strahlgemahlen.

[0017] Das erhaltene Produkt kann einem zusätzlichen, optionalen Glühprozeß unterworfen werden.
[0018] Röntgenographische Untersuchungen des pulverförmigen Materials zeigten ausschließlich das erwünschte zweiphasige Diagramm, zusammengesetzt aus BaSO₄ und Zn₃(PO₄)₂ · xH₂O.

2. Ausführungsbeispiel

[0019] Die Verfahrensweise erfolgt analog zu dem 1. Ausführungsbeispiel. Anstelle der Zinksulfat-Lösung wird, in stöchiometrischem Verhältnis zu der vorliegenden Suspension an Bariumorthophosphat, nunmehr eine Lösung, die gleichzeitig MnSO₄ und ZnSO₄ enthält, zugegeben und in entsprechender Weise aufgearbeitet. Bei dem erhaltenen Produkt wird auf den Glühprozeß verzichtet, da mit diesem eine starke Braunfärbung des Produktes einhergeht, aufgrund der Bildung von Braunstein.

[0020] Mittels dieser Verfahrensmaßnahmen können die erfindungsgemäßen Korrosionsschutz-Kombinationspigmente hergestellt werden, und zwar unter der Auswahl der gewünschten, aktiv korrosionsschützenden Komponente, die gemeinsam mit dem BaSO₄/Füllstoff als Kopräzipitat ausgefällt wird.

[0021] Diese Korrosionsschutz-Kombinationspigmente werden in unterschiedlichen Pigmentvolumenkonzentrationen (PVK), d. h. dem Verhältnis des Gesamtvolumens des Korrosionsschutzpigmentes in einem Produkt zum Gesamtvolumen aller nichtflüchtigen Anteile, in Lackrezepturen eingebracht.

[0022] Nachfolgend ist ein Beispiel eines lösungsmittelbasierenden Alkyd-Beschichtungssystems (Angaben in Gewichtsprozent als Feststoff gerechnet) wiedergeben:

Alkydharz (kurzölig) 20 %, Phenolharz 5 %, TiO_2 6,5 %, Korrosionsschutz-Kombinationspigment 13 %, Schwerspat 6 %, Talkum 8 %, Hautverhunderungsmittel (Oxin) 0,4 %, Bentone 1 %, Sikkativ 0,06 %, Rest zu 100 %: Lösungsmittel Xylol, Glykole, Butylacetat. Die Anteile der Pigmente und Füllstoffe können entsprechend den Anforderungen variiert werden.

20 [0023] Die Komponenten werden hierbei mit einem Dissolver vermischt bzw. vordispergiert und anschließend über eine Permühle dispergiert. Mit diesem Ansatz können beispielsweise anwendungstechnische Salzsprühnebelprüfungen gemäß DIN 61167 durchgeführt werden, indem das Beschichtungssystem auf entfettete Bleche von 100 x 150 x 1 mm aufgeschleudert, getrocknet und anschließend in spezielle Salzsprühnebelkammern eingebracht wird.

25 Patentansprüche

- Anorganische Korrosionsschutz-Pigmentkombination für Formulierungen für Grundanstriche und -beschichtungen auf Metallen, bestehend aus einem ein oder mehrere Pigmente, ausgewählt aus Phosphat-, Polyphosphat-und Metalloxid-Pigmenten und einen Füllstoff enthaltenden Gemisch, dadurch gekennzeichnet, daß Pigment(e) und Füllstoff gemeinsam gefällt sind.
- Korrosionsschutz-Pigmentkombination nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Pigmente Zn₃(PO₄)₂, Mn₃(PO₄)₂, AlPO₄, Zn(PO₃)₂, Mn(PO₃)₂, Al(PO₃)₃, ZnO, Zn(OH)₂, Al₂O₃, Al(OH)₃ und AlOOH sind.
- 35 3. Korrosionsschutz-Pigmentkombination nach einem der Ansprüche 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, daß der Füllstoff BaSO₄ ist.
 - Korrosionsschutz-Pigmentkombination nach einem der Ansprüche 1 bis 3, gekennzeichnet durch eine mittlere Korngröße d₅₀ von 0,1 bis 5,0 μm, vorzugsweise 0,4 bis 2,0 μm.
 - 5. Korrosionsschutz-Pigmentkombination nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Pigmentvolumenkonzentration im Anstrichstoff 2 bis 50 %, vorzugsweise 5 bis 25 %, beträgt.
- 6. Verfahren zur Herstellung der anorganischen Korrosionsschutz-Pigmentkombination für Formulierungen für Grundanstriche und -beschichtungen auf Metallen, bestehend aus einem Gemisch, das ein oder mehrere Pigmente, ausgewählt aus Phosphat-, Polyphosphat- und Metalloxid-Pigmenten und einen Füllstoff enthält, wobei Pigmente und Füllstoff gemeinsam gefällt sind, dadurch gekennzeichnet, daß eine wäßrige Lösung oder Suspension von Ba₃(PO₄)₂ und/oder Ba(OH)₂ und/oder Ba(PO₃)₄ bei einer Temperatur von 40 bis 100°C mit einer wäßrigen Lösung von ZnSO₄ und/oder MnSO₄ und/oder Al₂(SO₄)₃ vermischt wird.

50

30

55



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 00 10 0416

	EINSCHLÄGIG	E DOKUMENTE		
Categorie	Kennzeichnung des Doku der maßgeblic	ments mit Angabe, soweit erforderlich, hen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (InLCL7)
A	CHEMICAL ABSTRACTS 21. März 1988 (198 Columbus, Ohio, US abstract no. 96259 XP002096283 * Zusammenfassung & CS 235 887 A (NE 1. März 1987 (1987	; ; porost miroslav)	1-3	C09D5/08 C09C3/06
	US 5 006 588 A (RO 9. April 1991 (199 * Spalte 4, Zeile	1-04-09)	1	
A	GB 1 149 275 A (CR * Ansprüche *	OMFORD COLOUR COMP.)	1,2	·
	EP 0 221 473 A (BA 13. Mai 1987 (1987 * Seite 5, Absatz (* Seite 6, Absātze	-05-13) 5 *	1,2	
	EP 0 389 653 A (TEIKOKU KAKO CO.) 3. Oktober 1990 (1990-10-03) * Ansprüche *		1,2	RECHERCHERTE SACHGEBRETE (INLCL7) CO9D CO9C
	·			
Der vor		rde für alle Patentansprüche erstellt		
	Recherchenort DEN HAAG	Abechiußdatum der Recherche 23. Mai 2000	Gira	ard, Y
X : von t Y : von t anda A : techr O : nicht	ATEGORIE DER GENANNTEN DOK besonderer Bedeutung allein betrach besonderer Bedeutung in Verbindun ren Veröffentlichung derselben Kate nologischer Hintergrund sechtlistiche Offenberung chentissnur.	tet E : Siteres Petentx nach diem Anni g mit einer D : In der Anmeide gorfe L : eue enderen G	lokument, des jedos eldedetum veröffen ing angeführtes Dol ründen angeführtes	tlicht worden ist cument

6

EPO FORM 1603 03.82 (POACOS)

ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 00 10 0416

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Ständ der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Umertichtung und erfolgen ohne Gewähr.

23-05-2000

im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
CS 235887	A	15-05-1985	NE		
US 500658	8 A	09-04-1991	US	6017491 A	25-01-2000
GB 114927	5 A		KEI	NE	
EP 221473	A	13-05-1987	DE AU CA DE JP JP JP	3539306 A 585403 B 6480686 A 1283254 A 3670304 D 1891011 C 6017237 B 62112661 A 4734136 A	14-05-1987 15-06-1989 14-05-1987 23-04-1991 17-05-1990 07-12-1994 09-03-1994 23-05-1987 29-03-1988
EP 389653	A	03-10-1990	US	4966630 A	30-10-1990

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr. 12/82